(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年1 月11 日 (11.01.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/02519 A1

(51) 国際特許分類7: C10M 105/36 // C10N 30:00, 40:30

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04465

(22) 国際出願日:

2000年7月5日(05.07.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/190341 1999 年7月5日 (05.07.1999) JF

- (71) 出願人: 日石三菱株式会社 (NIPPON MITSUBISHI OIL CORPORATION) [JP/JP]; 〒105-8412 東京都港 区西新橋一丁目3番12号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者: 下村裕司 (SHIMOMURA, Yuji). 須田 聡 (SUDA, Satoshi); 〒231-0815 神奈川県横浜市中区千島町8番地日石三菱株式会社潤滑油部潤滑油研究所内 Kanagawa (JP). 平野裕之 (HIRANO, Hiroyuki); 〒114-0013 東京都北区東田端1-10-11-202 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 弁理士 長谷川芳樹, 外(HASEGAWA, Yoshiki et al.); 〒104-0061 東京都中央区銀座二丁目6 番12号 大倉本館 創英国際特許法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: REFRIGERATING OIL COMPOSITION

(54) 発明の名称: 冷凍機油組成物

(57) 要約:

脂環式環および下記一般式 (1)

-COOR1

(1)

00 W 0 - NM 04.11.09 SEARCH REPORT

(上記式中、R1は炭素数1~18のアルキル基を表す。)

で表されるエステル基を 2 個有し、かつ該エステル基の 2 個が脂環式環上の互いに隣接する炭素原子に結合した脂環式ジカルボン酸エステル化合物であって、アルコール成分として(a) 炭素数 $1\sim5$ の脂肪族アルコールおよび(b) 炭素数 $6\sim1$ 8 の脂肪族アルコールを用いて得られた脂環式ジカルボン酸エステル化合物、を含有する冷凍機油組成物。

VO 01/02519 A1

明 細 書

冷凍機油組成物

5 技術分野

20

25

本発明は冷凍機油組成物に関し、詳しくは脂環式ジカルボン酸エステル化合物を含有することを特徴とする冷凍機油組成物に関する。

背景技術

近年のオゾン層破壊問題や地球温暖化問題の観点から、冷媒代替化や冷凍システムの高効率化が検討されている。冷媒代替化においては、CFC(クロロフルオロカーボン)やHCFC(ハイドロクロロフルオロカーボン)などの塩素含有冷媒からHFC(ハイドロフルオロカーボン)への切り替えが進められている。またその一方で、HFC冷媒も地球温暖化問題の観点からは規制の対象となり得るため、二酸化炭素やアンモニア、ハイドロカーボンなどの自然系冷媒の適用が検討されている。

このような冷媒代替化の動きにあわせて、代替冷媒用冷凍機油の開発が進められている。冷凍機油には、潤滑性、冷媒相溶性、熱・加水分解安定性、電気絶縁性、低吸湿性など多くの性能が要求されるため、冷媒の種類や用途によってこれら要求性能を満たすような化合物が選択される。例えばHFC用冷凍機油としては、冷媒との相溶性を有するエステルやエーテル、カーボネートなどの含酸素化合物、あるいは冷媒相溶性に劣るものの潤滑性や熱・加水分解安定性に優れたアルキルベンゼンなどが使用されている。

冷凍システムの高効率化の観点からは、冷凍機油の低粘度化が検討されている。 エステル系冷凍機油としては特表平3-505602や特開平3-128991 などに開示されているような脂肪族多価アルコールと脂肪酸との反応により得ら れるポリオールエステルが知られており、このようなエステル系冷凍機油を低粘度化する場合、原料に用いる脂肪酸のアルキル基の炭素数が小さいものを選定することは有効な手段の一つである。ところが一般に脂肪酸のアルキル基が小さくなると、得られるエステルの熱・加水分解安定性が低下するという不具合が生じる。

熱・加水分解安定性に優れたエステル系冷凍機油としては特開平9-2216 90に開示されているような脂環式ポリカルボン酸エステルが知られているが、 エステル部位の末端アルキル基の炭素数が大きいものは冷媒との相溶性が十分で なく、一方、末端アルキル基の炭素数が小さいものは熱・加水分解安定性に劣る 上、潤滑性も十分ではないという問題がある。

このように、高効率化のための低い粘性と高い潤滑性、熱・加水分解安定性および冷媒相溶性とを両立し、同時に他の要求性能をも満たすエステル系冷凍機油は未だ開発されていない。

15 発明の開示

5

10

20

本発明は、上記従来技術の有する課題に鑑みてなされたものであり、HFC冷媒および二酸化炭素やハイドロカーボンなどの自然系冷媒と共に用いた場合に、 潤滑性、冷媒相溶性、熱・加水分解安定性、電気絶縁性等に優れるとともに冷凍システムの高効率化を可能にする冷凍機油組成物を提供することを目的としたものである。

本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、特定のエステル油を含有する基油を用いることにより、各種性能に優れた冷凍機油組成物が得られることを見出した。

本発明の冷凍機油組成物は、脂環式環および下記一般式(1):

 $-COOR^{1} \qquad (1)$

(上記式中、R¹は炭素数1~18のアルキル基を表す。)

で表されるエステル基を 2 個有し、かつ該エステル基の 2 個が脂環式環上の互い に隣接する炭素原子に結合した脂環式ジカルボン酸エステル化合物であって、

アルコール成分として、以下に示す(a) および(b):

- (a) 炭素数 1~5の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも 1つ のアルコール
- (b) 炭素数6~18の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも1つのアルコール

を用いて得られた脂環式ジカルボン酸エステル化合物、 を含有するものである。

- 10 前記脂肪族アルコール(a)は、
 - (i) n-ブタノールおよびn-ペンタノールからなる群から選ばれる少なくとも1つのアルコール、あるいは
 - (ii) isoープタノールおよびisoーペンタノールからなる群から選ばれる 少なくとも1つのアルコール
- 15 であることが好ましい。

5

25

また、前記脂肪族アルコール (b) は、好ましくは炭素数 $6 \sim 12$ 、特に好ましくは炭素数 $7 \sim 9$ 、の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも 1 つのアルコールである。

さらに、前記アルコール成分として用いられた前記脂肪族アルコール(a)と 20 前記脂肪族アルコール(b)との比(モル比)は、 $1:99\sim99:1$ であることが好ましい。

本発明の冷凍機油組成物は、エポキシ化合物および/またはリン化合物を更に 含有することが好ましい。このようなエポキシ化合物としては、フェニルグリシ ジルエーテル型エポキシ化合物、グリシジルエステル型エポキシ化合物、脂環式 エポキシ化合物およびエポキシ化脂肪酸モノエステルからなる群から選択される 少なくとも 1 つの化合物が好ましく、中でもグリシジルエステル型エポキシ化合

10

15

20

25

物および/または脂環式エポキシ化合物がより好ましい。

本発明の冷凍機用流体組成物(fluid composition)は、前記本発明の冷凍機油組成物と、非塩素含有フロンとを含有するものである。

5 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の好適な実施形態について詳細に説明する。

本発明にかかる脂環式ジカルボン酸エステル化合物とは、脂環式環および下記 一般式 (1) で表されるエステル基を 2 個有し、かつ該エステル基の 2 個が脂環 式環上の互いに隣接する炭素原子に結合しているものであって、

 $-COOR^{1} \qquad (1)$

(上記式中、R」は炭素数1~18のアルキル基を表す。)

さらに、アルコール成分として、以下に示す(a) および(b):

- (a) 炭素数 1~5の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも一種のアルコール
- (b) 炭素数 6~18の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも 1種のアルコール

を用いて得られたものである。

ここでいう脂環式環としては、シクロペンタン環、シクロペンテン環、シクロペキサン環、シクロペキセン環、シクロペプタン環、シクロペプテン環等が挙げられるが、シクロペキサン環およびシクロペキセン環が好ましい。さらに、これらの中でもシクロペキサン環は長期又は過酷な条件下での使用時において粘度上昇が小さいことからより好ましく、シクロペキセン環は長期又は過酷な条件下での使用時において全酸価の上昇が小さいことからより好ましい。

脂環式ジカルボン酸エステル化合物としては、脂環式環と共に上記式(1)で表されるエステル基を2個有することが必要である。エステル基が1個である場合には冷媒相溶性や熱・加水分解安定性が不十分であるため好ましくない。また、

エステル基の個数が3個以上の場合は低温流動性の観点から好ましくない。

5

10

15

20

25

また、上記式(1)で表される2個のエステル基は、脂環式環上の互いに隣接する炭素原子に結合していることが必要である。脂環式環上の互いに隣接する炭素原子に結合していない場合には、熱・加水分解安定性や潤滑性が不十分であるため好ましくない。

さらに、上記式(1)で表される隣接する2個のエステル基の配向は、cis体であってもtrans体であってもよく、また各々単独で用いても、両者の混合物として用いても良い。しかしながら、熱・加水分解安定性の観点からはcis体が好ましく、熱・加水分解安定性と潤滑性との両立という観点からはtrans体が好ましい。

上記式(1)におけるR¹のうち、前記脂肪族アルコール(a)に由来するアルキル基は炭素数1~5のアルキル基であり、熱・加水分解安定性の観点からは炭素数3~5のアルキル基が好ましい。炭素数1~5のアルキル基としては、直鎖状のものであっても分岐鎖状のものであっても良いが、潤滑性の観点からは直鎖状アルキル基が、冷媒相溶性および熱・加水分解安定性の観点からは分岐鎖状アルキル基がそれぞれ好ましい。

炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基としては、具体的には例えば、メチル基、エチル基、 直鎖状または分岐鎖状のプロピル基、直鎖状または分岐鎖状のブチル基、直鎖状 または分岐鎖状のペンチル基などが挙げられ、これらの中でも潤滑性の観点から はn-ブチル基、n-ペンチル基が好ましく、熱・加水分解安定性の観点からは i s o-ブチル基、i s o-ペンチル基が好ましい。

上記式 (1) における R^1 のうち、前記脂肪族アルコール (b) に由来するアルキル基は炭素数 $6\sim1$ 8のアルキル基であるが、相溶性の観点からは炭素数 $6\sim1$ 2のアルキル基が好ましく、炭素数 $7\sim9$ のアルキル基がより好ましい。炭素数 $6\sim1$ 8のアルキル基としては、直鎖状のものであっても分岐鎖状のものであっても良いが、潤滑性の観点からは直鎖状アルキル基が、相溶性および熱・加

水分解安定性の観点からは分岐鎖状アルキル基がそれぞれ好ましい。また、炭素数が18を超えるアルキル基の場合は、冷媒相溶性および低温流動性に劣るため好ましくない。

炭素数6~18のアルキル基としては、具体的には例えば、直鎖状または分岐 鎖状のヘキシル基、直鎖状または分岐鎖状のヘプチル基、直鎖状または分岐鎖状 のオクチル基、直鎖状または分岐鎖状のノニル基、直鎖状または分岐鎖状のデシ ル基、直鎖状または分岐鎖状のウンデシル基、直鎖状または分岐鎖状のドデシル 基、直鎖状または分岐鎖状のトリデシル基、直鎖状または分岐鎖状のテトラデシ ル基、直鎖状または分岐鎖状のペンタデシル基、直鎖状または分岐鎖状のヘキサ デシル基、直鎖状または分岐鎖状のヘプタデシル基、直鎖状または分岐鎖状のオ クタデシル基などが挙げられ、潤滑性と相溶性の両立という観点からは nーヘブ チル基、nーオクチル基、nーノニル基、nーデシル基が好ましく、相溶性と熱・ 加水分解安定性の両立という観点からは isoーヘプチル基、2ーエチルヘキシ ル基、3、5、5ートリメチルヘキシル基が好ましい。

15 本発明の脂環式ジカルボン酸エステル化合物は、上記(a)成分のアルコールおよび(b)成分のアルコールを用いて得られるエステル化合物であり、以下のものが包含される。

- (A) 同一分子中に存在する2つの一般式(1)で表されるエステル基の一方が(a)成分に由来する基であり、他方が(b)成分に由来する基であるエステル、
- (B) 同一分子中に存在する2つの一般式(1)で表されるエステル基が共に
- (a) 成分に由来する基であるエステルと、同一分子中に存在する2つの一般式
- (1)で表されるエステル基が共に(b)成分に由来する基であるエステルとの 混合物、
- 25 (C) (A) と(B) との混合物。

5

10

20

本発明の脂環式ジカルボン酸エステル化合物としては、上記(A)~(C)の

何れも使用可能であるが、熱・加水分解安定性の点から、(A)または(C)であることが好ましい。

(C) の場合において、(A) と(B) との含有割合については特に制限はないが、熱・加水分解安定性の点から、(A) と(B) との合計量を基準として、(A) が 5 質量%以上であることが好ましく、10 質量%以上であることがより好ましく、15 質量%以上であることがさらにより好ましく、20 質量%以上であることが特に好ましい。

5

10

15

20

25

本発明の脂環式ジカルボン酸エステル化合物は、2種以上のアルコールを用いて得られたものであるが、1種のアルコールのみを用いて得られたものは、熱・加水分解安定性、潤滑性、冷媒との相溶性の全てを同時に満足させることができなくなり好ましくない。例えば、上記(a)成分のアルコール1種のみを用いた場合、得られる化合物は熱・加水分解安定性に劣る上、潤滑性も十分ではなくなり好ましくない。また、上記(b)成分のアルコール1種のみを用いた場合、得られる化合物は冷媒との相溶性が十分ではなくなり好ましくない。

さらに、本発明の脂環式ジカルボン酸エステル化合物は、2種以上のアルコールを用いて得られたものであるが、その中でも上記(a)成分のアルコールと(b)成分のアルコールとの両方を用いることが必要である。(a)成分のアルコールのみを2種以上用いても、得られる化合物は熱・加水分解安定性に劣る上、潤滑性も十分ではなくなり好ましくない。また、(b)成分のアルコールのみを2種以上用いても、得られる化合物は冷媒との相溶性が十分ではなくなり好ましくない。

本発明の脂環式ジカルボン酸エステル化合物において、上記式 (1) の R^1 の うち、(a) 成分のアルコールに由来する R^1 と (b) 成分のアルコールに由来する R^1 との比 (モル比) は、特に制限されるものではないが、潤滑性、熱・加水分解安定性、冷媒相溶性の全てを同時に満足させることができることから1:99~99:1の範囲にあることが好ましい。

さらに、相溶性をより重視する観点からは、上記の比は60:40~99:1

の範囲にあることが好ましく、 $70:30\sim99:1$ の範囲にあることがより好ましく、 $80:20\sim99:1$ の範囲にあることが最も好ましい。また、熱・加水分解安定性および潤滑性をより重視する観点からは、上記の比は $1:99\sim60:40$ の範囲にあることが好ましく、 $1:99\sim50:50$ の範囲にあることが最も好ましい。

5

10

15

20

25

また、脂環式ジカルボン酸エステル化合物としては、脂環式環上の炭素原子に 炭化水素基が1個または複数個結合していても良いことは勿論である。このよう な炭化水素基としてはアルキル基が好ましく、特に相溶性の点からメチル基が好 ましい。

本発明でいう脂環式ジカルボン酸エステル化合物は、上述した構造を有するものである。このようなエステル化合物は所定の酸成分とアルコール成分とを常法にしたがって、好ましくは窒素等の不活性ガス雰囲気下、エステル化触媒の存在下または無触媒下で加熱しながら、エステル化することにより調製される。

脂環式ジカルボン酸エステル化合物の酸成分としては、シクロアルカンジカルボン酸、シクロアルケンジカルボン酸またはこれらの酸無水物であって、2個のエステル基は脂環式環上の互いに隣接した炭素原子に結合したものが挙げられ、これらは1種または2種以上の混合物として用いることが可能である。具体的には、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、1-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、3-メチル-4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸およびそれらの酸無水物が開示される。このうち、調製したエステル化合物の長期又は過酷な条件下での使用時における粘度の上昇を抑えるという観点からは、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、3-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-メチル-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸およびそれらの酸無水物が好ましく、この中でもより相

溶性に優れることから 1 、 2-シクロヘキサンジカルボン酸がより好ましい。一方、長期又は過酷な条件下での使用時における全酸価の上昇を抑えるという観点からは、4-シクロヘキセン-1 、2-ジカルボン酸、1-シクロヘキセン-1 、2-ジカルボン酸、4-メチル-1 、2-シクロヘキサンジカルボン酸、3-メチル-4-シクロヘキセン-1 、2-ジカルボン酸、4-メチル-4-シクロヘキセン-1 、2-ジカルボン酸、4-メチル-4-シクロヘキセン-1 、2-ジカルボン酸およびそれらの酸無水物が好ましく、この中でも相溶性および熱・加水分解安定性により優れることから4-シクロヘキセン-1 、2-ジカルボン酸がより好ましい。

5

10

15

20

25

これら、脂環式ジカルボン酸およびその無水物の製造方法には特に制限はなく、 任意の方法で得られたものが使用可能である。具体的には例えば、4-シクロへ キセン-1, 2-ジカルボン酸は、ブタジエンとマレイン酸無水物とを、ベンゼ ン溶媒中、100で反応せしめて得ることができる。

脂環式ジカルボン酸エステル化合物のアルコール成分のうち、前記(a)成分のアルコールとしては、炭素数 $1 \sim 5$ の直鎖状のアルコールまたは炭素数 $3 \sim 5$ の分岐鎖状のアルコールが挙げられる。具体的には例えば、メタノール、エタノール、n-プロパノール、n-プタノール、n-ペンタノール、i s o n- プロパノール、i s o n- プロパノール、i s o n- プロパノール、i s o n- でも潤滑性の観点からは n- ブタノール、n- ペンタノールなどが挙げられ、これらの中でも潤滑性の観点からは n- ブタノール、n- ペンタノールが好ましく、熱・加水分解安定性の観点からは n- ブタノール、n- ペンタノールが好ましい。

一方、前記(b)成分のアルコールとしては、炭素数 $6 \sim 18$ の直鎖状のアルコールまたは炭素数 $6 \sim 18$ の分岐鎖状のアルコールが挙げられる。具体的には例えば、 $n-\alpha$ キサノール、 $n-\alpha$ プタノール、n-オクタノール、n-ナノール、n-デカノール、n-テトラデカノール、n-デカノール、n-テトラデカノール、n-キサデカノール、n-キサデカノール、n-オクタデカノール、n-キサノール、n-4ナールル、n-4ナール、n-4ナール、n-4ナール、n-4ナール、n-4ナール、n-4ナール、n-4ナールル、n-4ナール、n-4ナールル、n-4ナールル、n-4ナールル、n-4ナールルルルルルルルルルルルルルルルルル

ル、iso-へプタノール、2-x+vへキサノール、2-x+0タノール、iso-x+0タノール、3, 5, 5-kリメチルへキサノール、iso-x+0タデカノール、iso-x+09デカノール、iso-x+09デカノール、iso-x+09デカノール、2, 6-y+09メチルー4-x+09ノールなどが挙げられ、潤滑性と相溶性の両立という観点からはn-x+09ノール、n-x+09ノール、n-y+01ール、n-y+09ノール、n-y+09リールが好ましく、相溶性と熱・加水分解安定性の両立という観点からはn-x+09ノール、n-x+09ノール、n-x+09ノール、n-x+09ノール、n-x+09ノール、n-x+09ノール、n-x+09ノール、n-x+09ノールが好ましい。

5

15

20

25

エステル化反応を行うに際し、前記アルコールの(a)成分と(b)成分の総 10 量としては、例えば酸1当量に対して1.0~1.5当量、好ましくは1.05 ~1.2当量用いられる。

更に、上記酸成分およびアルコール成分の代わりに、当該酸成分の低級アルコールエステル及び/又は当該アルコールの酢酸エステル、プロピオン酸エステル等を用いて、エステル交換反応により本発明に係る脂環式ジカルボン酸エステル化合物を得ることも可能である。

エステル化触媒としては、ルイス酸類、アルカリ金属塩、スルホン酸類等が例示され、具体的に、ルイス酸としては、アルミニウム誘導体、スズ誘導体、チタン誘導体等が例示され、アルカリ金属塩としては、ナトリウムアルコキシド、カリウムアルコキシド等が例示され、更にスルホン酸類としては、パラトルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、硫酸等が例示される。その使用量は、例えば、原料である酸成分及びアルコール成分の総量に対して、0.1~1質量%程度用いられる。このうち、得られた脂環式ジカルボン酸エステル化合物の熱・加水分解安定性に及ぼす影響を考慮すると、アルミニウム誘導体、スズ誘導体、チタン誘導体などのルイス酸類が好ましく、中でも反応効率の点でスズ誘導体が特に好ましい。

エステル化する際の温度としては150~230℃が例示され、通常3~30

時間で反応は完結する。

5

10

15

20

25

エステル化反応終了後、過剰の原料を減圧下又は常圧下において留去し、引き 続いて慣用の精製方法、例えば液液抽出、減圧蒸留、活性炭処理などの吸着精製 処理等により、エステル化合物を精製することができる。

本発明の冷凍機油組成物における脂環式ジカルボン酸エステル化合物の含有量には特に制限はないが、脂環式ジカルボン酸エステル化合物の有する優れた各種性能をより引き出すことができることから、冷凍機油組成物全量基準で5質量%以上含有することが好ましく、10質量%以上含有することがより好ましく、30質量%以上含有することがさらにより好ましく、50質量%以上含有することが最も好ましい。

本発明の冷凍機油組成物において、脂環式ジカルボン酸エステル化合物は、主として基油として用いられる。本発明の冷凍機油組成物の基油としては、脂環式ジカルボン酸エステル化合物のみを用いても良いが、これに加えて、ポリオールエステルやコンプレックスエステル等の本発明で規定する脂環式ジカルボン酸エステル化合物以外のエステル、ポリグリコール、ポリビニルエーテル、ケトン、ポリフェニルエーテル、シリコーン、ポリシロキサン、パーフルオロエーテルなどの酸素を含有する合成油を併用して用いても良い。

酸素を含有する合成油を配合する場合の配合量には特に制限はない。しかしながら、熱効率の向上と冷凍機油の熱・加水分解安定性との両立という観点からは、 脂環式ジカルボン酸エステル化合物 100重量部に対して、それ以外の酸素を含 有する合成油が 150重量部以下であることが好ましく、100重量部以下であることがより好ましい。

本発明の冷凍機油組成物は、脂環式ジカルボン酸エステル化合物並びに必要に 応じて酸素を含有する合成油を含有するものであり、主にこれらを基油として用 いる。本発明の冷凍機油組成物は、添加剤未添加の状態でも好適に用いることが できるが、必要に応じて各種添加剤を配合した形で使用することもできる。 本発明の冷凍機油組成物の耐摩耗性、耐荷重性をさらに改良するために、リン酸エステル、酸性リン酸エステル、酸性リン酸エステルのアミン塩、塩素化リン酸エステルおよび亜リン酸エステルからなる群より選ばれる少なくとも1種のリン化合物を配合することができる。これらのリン化合物は、リン酸または亜リン酸とアルカノール、ポリエーテル型アルコールとのエステルあるいはその誘導体である。

5

10

15

20

25

具体的には例えば、リン酸エステルとしては、トリブチルホスフェート、トリ ベンチルホスフェート、トリヘキシルホスフェート、トリヘプチルホスフェート、 トリオクチルホスフェート、トリノニルホスフェート、トリデシルホスフェート、 トリウンデシルホスフェート、トリドデシルホスフェート、トリトリデシルホス フェート、トリテトラデシルホスフェート、トリペンタデシルホスフェート、ト リヘキサデシルホスフェート、トリヘプタデシルホスフェート、トリオクタデシ ルホスフェート、トリオレイルホスフェート、トリフェニルホスフェート、トリ クレジルホスフェート、トリキシレニルホスフェート、クレジルジフェニルホス フェート、キシレニルジフェニルホスフェートなどが挙げられる。酸性リン酸エ ステルとしては、モノブチルアシッドホスフェート、モノベンチルアシッドホス フェート、モノヘキシルアシッドホスフェート、モノヘプチルアシッドホスフェ ート、モノオクチルアシッドホスフェート、モノノニルアシッドホスフェート、 モノデシルアシッドホスフェート、モノウンデシルアシッドホスフェート、モノ ドデシルアシッドホスフェート、モノトリデシルアシッドホスフェート、モノテ トラデシルアシッドホスフェート、モノベンタデシルアシッドホスフェート、モ ノヘキサデシルアシッドホスフェート、モノヘプタデシルアシッドホスフェート、 モノオクタデシルアシッドホスフェート、モノオレイルアシッドホスフェート、 ジブチルアシッドホスフェート、ジベンチルアシッドホスフェート、ジヘキシル アシッドホスフェート、ジヘプチルアシッドホスフェート、ジオクチルアシッド ホスフェート、ジノニルアシッドホスフェート、ジデシルアシッドホスフェート、

5

10

15

20

25

ジウンデシルアシッドホスフェート、ジドデシルアシッドホスフェート、ジトリ デシルアシッドホスフェート、ジテトラデシルアシッドホスフェート、ジペンタ デシルアシッドホスフェート、ジヘキサデシルアシッドホスフェート、ジヘプタ デシルアシッドホスフェート、ジオクタデシルアシッドホスフェート、ジオレイ ルアシッドホスフェートなどが挙げられる。酸性リン酸エステルのアミン塩とし ては、前記酸性リン酸エステルのメチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、 ブチルアミン、ペンチルアミン、ヘキシルアミン、ヘプチルアミン、オクチルア ミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジブチルアミン、 ジペンチルアミン、ジヘキシルアミン、ジヘプチルアミン、ジオクチルアミン、 トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリブチルアミン、 トリペンチルアミン、トリヘキシルアミン、トリヘプチルアミン、トリオクチル アミンなどのアミンとの塩が挙げられる。塩素化リン酸エステルとしては、トリ ス・ジクロロプロピルホスフェート、トリス・クロロエチルホスフェート、トリ ス・クロロフェニルホスフェート、ポリオキシアルキレン・ビス「ジ(クロロア ルキル)] ホスフェートなどが挙げられる。 亜リン酸エステルとしては、ジブチル ホスファイト、ジペンチルホスファイト、ジヘキシルホスファイト、ジヘプチル ホスファイト、ジオクチルホスファイト、ジノニルホスファイト、ジデシルホス ファイト、ジウンデシルホスファイト、ジドデシルホスファイト、ジオレイルホ スファイト、ジフェニルホスファイト、ジクレジルホスファイト、トリブチルホ スファイト、トリペンチルホスファイト、トリヘキシルホスファイト、トリヘプ チルホスファイト、トリオクチルホスファイト、トリノニルホスファイト、トリ デシルホスファイト、トリウンデシルホスファイト、トリドデシルホスファイト、 トリオレイルホスファイト、トリフェニルホスファイト、トリクレジルホスファ イトなどが挙げられる。また、これらの混合物も使用できる。

これらのリン化合物を本発明の冷凍機油組成物に配合する場合、その配合量は 特に制限されないが、通常、冷凍機油組成物全量基準(基油と全配合添加剤の合 計量基準)でその含有量が0.01~5.0質量%、より好ましくは0.02~3.0質量%となるような量のリン化合物を配合することが望ましい。

また、本発明の冷凍機油組成物において、その熱・加水分解安定性をさらに改良するために、

- 5 (1)フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物
 - (2)アルキルグリシジルエーテル型エポキシ化合物
 - (3)グリシジルエステル型エポキシ化合物
 - (4)アリルオキシラン化合物
 - (5)アルキルオキシラン化合物
- 10 (6)脂環式エポキシ化合物
 - (7)エポキシ化脂肪酸モノエステル
 - (8)エポキシ化植物油

からなる群より選ばれる少なくとも1種のエポキシ化合物を配合することができる。

- (1)フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物としては、具体的には、フェニルグリシジルエーテルまたはアルキルフェニルグリシジルエーテルが例示できる。ここでいうアルキルフェニルグリシジルエーテルとは、炭素数1~13のアルキル基を1~3個有するものが挙げられ、中でも炭素数4~10のアルキル基を1個有するもの、例えばn-ブチルフェニルグリシジルエーテル、i-ブチルフェニルグリシジルエーテル、tert-ブチルフェニルグリシジルエーテル、
 20 フェニルグリシジルエーテル、sec-ブチルフェニルグリシジルエーテル、tert-ブチルフェニルグリシジルエーテル、ペンチルフェニルグリシジルエーテル、ヘオシルフェニルグリシジルエーテル、ヘブチルフェニルグリシジルエーテル、オクチルフェニルグリシジルエーテル、ノニルフェニルグリシジルエーテル、デシルフェニルグリシジルエーテル、ノニルフェニルグリシジルエーテル、デシルフェニルグリシジルエーテルなどが好ましいものとして例示できる。
- 25 (2)アルキルグリシジルエーテル型エポキシ化合物としては、具体的には、デシ ルグリシジルエーテル、ウンデシルグリシジルエーテル、ドデシルグリシジルエ

ーテル、トリデシルグリシジルエーテル、テトラデシルグリシジルエーテル、2 ーエチルへキシルグリシジルエーテル、ネオペンチルグリコールジグリシジルエーテル、トリメチロールプロパントリグリシジルエーテル、ベンタエリスリトールテトラグリシジルエーテル、1,6ーへキサンジオールジグリシジルエーテル、ソルビトールポリグリシジルエーテル、ポリアルキレングリコールモノグリシジルエーテル、ポリアルキレングリコールジグリシジルエーテルなどが例示できる。 (3)グリシジルエステル型エポキシ化合物としては、具体的には下記一般式(2)で表される化合物が挙げられる。

10 (上記式において、Rは炭素数1~18の炭化水素基を表す。)

5

15

20

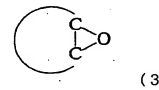
上記式において、Rは炭素数 $1 \sim 180$ 炭化水素基を表すが、このような炭化水素基としては、炭素数 $1 \sim 180$ アルキル基、炭素数 $2 \sim 180$ アルケニル基、炭素数 $5 \sim 70$ シクロアルキル基、炭素数 $6 \sim 180$ アルキルシクロアルキル基、炭素数 $6 \sim 180$ アルキルアリール基、炭素数 $7 \sim 180$ アリールアルキル基等が挙げられる。この中でも、炭素数 $1 \sim 180$ アリールアルキル基等が挙げられる。この中でも、炭素数 $1 \sim 180$ アルキル基、炭素数 $1 \sim 180$ アルキル基を有するアルキルフェニル基が好ましい。

グリシジルエステル型エポキシ化合物の中でも、好ましいものとしては、具体的には例えば、グリシジルー2,2ージメチルオクタノエート、グリシジルベンゾエート、グリシジルーtertーブチルベンゾエート、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレートなどが例示できる。

- (4)アリルオキシラン化合物としては、具体的には、1,2-xポキシスチレン、アルキル-1,2-xポキシスチレンなどが例示できる。
 - (5)アルキルオキシラン化合物としては、具体的には、1,2-エポキシブタン、

1,2-エポキシベンタン、1,2-エポキシヘキサン、1,2-エポキシヘプタン、1,2-エポキシオクタン、1,2-エポキシノナン、1,2-エポキシデカン、1,2-エポキシドデカン、1,2-エポキシドデカン、1,2-エポキシドデカン、1,2-エポキシペンタデカン、1,2-エポキシヘキサデカン、1,2-エポキシヘプタデカン、1,1,2-エポキシイプタデカン、1,1,2-エポキシオクタデカン、2-エポキシノナデカン、1,2-エポキシイプサンなどが例示できる。

(6)脂環式エボキシ化合物としては、下記一般式(3)で表される化合物のように、エボキシ基を構成する炭素原子が直接脂環式環を構成している化合物が挙げられる。



5

10

15

20

脂環式エボキシ化合物としては、具体的には例えば、1,2ーエボキシシクロヘキサン、1,2ーエボキシシクロペンタン、3,4ーエボキシシクロヘキシルメチルー3,4ーエボキシシクロヘキサンカルボキシレート、ビス(3,4ーエボキシシクロヘキシルメチル)アジベート、エキソー2,3ーエボキシノルボルナン、ビス(3,4ーエボキシー6ーメチルシクロヘキシルメチル)アジベート、2ー(7ーオキサビシクロ [4.1.0] ヘプトー3ーイル)ースピロ(1,3ージオキサンー5,3'ー[7] オキサビシクロ[4.1.0] ヘプタン、4ー(1'ーメチルエボキシエチル)ー1,2ーエボキシー2ーメチルシクロヘキサン、4ーエボキシエチルー1,2ーエボキシシクロヘキサンなどが例示できる。

(7)エポキシ化脂肪酸モノエステルとしては、具体的には、エポキシ化された炭素数 $12 \sim 20$ の脂肪酸と炭素数 $1 \sim 8$ のアルコールまたはフェノール、アルキルフェノールとのエステルなどが例示できる。特にエポキシステアリン酸のブチ

ル、ヘキシル、ベンジル、シクロヘキシル、メトキシエチル、オクチル、フェニルおよびブチルフェニルエステルが好ましく用いられる。

(8)エポキシ化植物油としては、具体的には、大豆油、アマニ油、綿実油等の植物油のエポキシ化合物などが例示できる。

5

10

15

20

25

これらのエポキシ化合物の中でも、より熱・加水分解安定性を向上させることができることから、フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物、グリシジルエステル型エポキシ化合物、脂環式エポキシ化合物、エポキシ化脂肪酸モノエステルが好ましく、グリシジルエステル型エポキシ化合物、脂環式エポキシ化合物がより好ましい。

これらのエボキシ化合物を本発明の冷凍機油組成物に配合する場合、その配合量は特に制限されないが、通常、冷凍機油組成物全量基準(基油と全配合添加剤の合計量基準)でその含有量が0.1~5.0質量%、より好ましくは0.2~2.0質量%となるような量のエボキシ化合物を配合することが望ましい。

また、上記リン化合物およびエポキシ化合物を2種以上併用してもよいことは 勿論である。

さらに本発明における冷凍機油組成物に対して、その性能をさらに高めるため、必要に応じて従来より公知の冷凍機油添加剤、例えばジー tertープチルー p ークレゾール、ビスフェノールA等のフェノール系の酸化防止剤、フェニルー α ーナフチルアミン、N, Nージ(2ーナフチル)ー p ーフェニレンジアミン等のアミン系の酸化防止剤、ジチオリン酸亜鉛などの摩耗防止剤、塩素化パラフィン、硫黄化合物等の極圧剤、脂肪酸等の油性剤、シリコーン系等の消泡剤、ベンゾトリアゾール等の金属不活性化剤、粘度指数向上剤、流動点降下剤、清浄分散剤等の添加剤を単独で、または数種類組み合わせて配合することも可能である。これらの添加剤の合計配合量は特に制限されないが、冷凍機油組成物全量基準(基油と全配合添加剤の合計量基準)で好ましくは10質量%以下、より好ましくは5質量%以下である。

本発明の冷凍機油組成物の動粘度は特に限定されないが、40 Cにおける動粘度が好ましくは $3\sim100$ mm²/s、より好ましくは $4\sim50$ mm²/s、最も好ましくは $5\sim40$ mm²/sとすることができる。また、100 Cにおける動粘度は好ましくは $1\sim20$ mm²/s、より好ましくは $2\sim10$ mm²/sとすることができる。さらに、低粘度化しても熱・加水分解安定性が良好であるという本発明の冷凍機油の特徴は、40 Cにおける動粘度が好ましくは $5\sim35$ mm²/s、より好ましくは $5\sim25$ mm²/s、さらにより好ましくは $5\sim25$ mm²/s、

5

10

15

20

25

また、本発明の冷凍機油組成物の体積抵抗率は特に限定されないが、好ましくは $1.0 \times 10^{11}\Omega \cdot c$ m以上、より好ましくは $1.0 \times 10^{12}\Omega \cdot c$ m以上、最も好ましくは $1.0 \times 10^{13}\Omega \cdot c$ m以上とすることができる。特に、密閉型冷凍機用に用いる場合には高い電気絶縁性が必要となる傾向にある。なお、本発明において、体積抵抗率とは、JISC 2101 「電気絶縁油試験方法」に準拠して測定した 25 \mathbb{C} での値を表す。

本発明の冷凍機油組成物の水分含有量は特に限定されないが、冷凍機油組成物 全量基準で好ましくは200ppm以下、より好ましくは100ppm以下、最 も好ましくは50ppm以下とすることができる。特に密閉型の冷凍機用に用い る場合には、油の熱・加水分解安定性や電気絶縁性への影響の観点から、水分含 有量が少ないことが求められる。

また、本発明の冷凍機油組成物の全酸価は特に限定されないが、冷凍機または配管に用いられている金属への腐食を防止するため、好ましくは0.1 mg K O H/g以下、より好ましくは0.05 mg K O H/g以下とすることができる。なお、本発明において、全酸価とは、JIS K 2501「石油製品及び潤滑油ー中和価試験方法」に準拠して測定した全酸価の値を表す。

また、本発明の冷凍機油組成物の灰分は特に限定されないが、本発明の冷凍機油組成物の熱・加水分解安定性を高めスラッジ等の発生を抑制するため、好まし

くは100ppm以下、より好ましくは50ppm以下とすることができる。なお、本発明において、灰分とは、JIS K 2272「原油及び石油製品の灰分並びに硫酸灰分試験方法」に準拠して測定した灰分の値を表す。

本発明の冷凍機用組成物を用いる冷凍機に用いられる冷媒は、HFC冷媒、パーフルオロエーテル類などの含フッ素エーテル系冷媒、ジメチルエーテルなどの非フッ素含有エーテル系冷媒および二酸化炭素や炭化水素などの自然系冷媒であるが、これらは各々単独で用いてもよいし、2種以上の混合物として用いてもよい。

5

10

. 15

20

25

HFC冷媒としては、炭素数1~3、好ましくは1~2のハイドロフルオロカ ーボンが挙げられる。具体的には例えば、ジフルオロメタン(HFC-32)、ト リフルオロメタン (HFC-23)、ペンタフルオロエタン (HFC-125)、 1, 1, 2, 2-テトラフルオロエタン (HFC-134)、1, 1, 1, 2-テ トラフルオロエタン (HFC-134a)、1,1,1ートリフルオロエタン (HFC-134a)FC-143a), 1,1- $\sqrt{2}$ $\sqrt{2}$ またはこれらの2種以上の混合物などが挙げられる。これらの冷媒は用途や要求 性能に応じて適宜選択されるが、例えばHFC-32単独;HFC-23単独; HFC-134a単独; HFC-125単独; HFC-134a/HFC-32 = 60~80質量%/40~20質量%の混合物; HFC-32/HFC-12 5=40~70質量%/60~30質量%の混合物; HFC-125/HFC-143a=40~60質量%/60~40質量%の混合物;HFC-134a/ HFC-32/HFC-125=60質量%/30質量%/10質量%の混合 物;HFC-134a/HFC-32/HFC-125=40~70質量%/1 5~35質量%/5~40質量%の混合物; HFC-125/HFC-134a **/HFC−143a=35~55質量%/1~15質量%/40~60質量%の** 混合物などが好ましい例として挙げられる。さらに具体的には、HFC-134 a/HFC-32=70/30質量%の混合物;HFC-32/HFC-125

= 6 0 / 4 0 質量%の混合物; HFC-3 2 / HFC-1 2 5 = 5 0 / 5 0 質量%の混合物(R 4 1 0 A); HFC-3 2 / HFC-1 2 5 = 4 5 / 5 5 質量%の混合物(R 4 1 0 B); HFC-1 2 5 / HFC-1 4 3 a = 5 0 / 5 0 質量%の混合物(R 5 0 7 C); HFC-3 2 / HFC-1 2 5 / HFC-1 3 4 a = 3 0 / 1 0 / 6 0 質量%の混合物; HFC-3 2 / HFC-1 2 5 / HFC-1 3 4 a = 2 3 / 2 5 / 5 2 質量%の混合物(R 4 0 7 C); HFC-3 2 / HFC-1 2 5 / HFC-1 3 4 a = 2 5 / 1 5 / 6 0 質量%の混合物(R 4 0 7 E); HFC-1 2 5 / HFC-1 3 4 a / HFC-1 4 3 a = 4 4 / 4 / 5 2 質量%の混合物(R 4 0 4 A) などが挙げられる。

5

10

15

20

25

また、自然系冷媒としては二酸化炭素や炭化水素などが挙げられる。ここで、炭化水素冷媒としては、25 °C、1 気圧で気体のものが好ましく用いられる。具体的には炭素数 $1\sim5$ 、好ましくは $1\sim4$ のアルカン、シクロアルカン、アルケンまたはこれらの混合物である。具体的には例えば、メタン、エチレン、エタン、プロピレン、プロパン、シクロプロパン、ブタン、イソブタン、シクロブタン、メチルシクロプロパンまたはこれらの2 種以上の混合物などがあげられる。これらの中でも、プロパン、ブタン、イソブタンまたはこれらの混合物が好ましい。

本発明に係る冷凍機油組成物は、通常、冷凍機中においては上述したような冷媒と混合された冷凍機用流体組成物の形で存在している。この流体組成物における冷凍機油組成物と冷媒との配合割合は特に制限されないが、冷媒100重量部に対して冷凍機油組成物が好ましくは1~500重量部、より好ましくは2~400重量部である。

本発明の冷凍機油組成物は、その優れた電気特性や低い吸湿性から、あらゆる 冷凍機の冷媒圧縮機の潤滑油として用いられる。使用される冷凍機としては、具 体的にはルームエアコン、バッケージエアコン、冷蔵庫、自動車用エアコン、除 湿機、冷凍庫、冷凍冷蔵倉庫、自動販売機、ショーケース、化学プラント等の冷 却装置等が挙げられる。また、本発明の冷凍機油組成物は、密閉型圧縮機を有す

る冷凍機に特に好ましく用いられる。さらに、本発明の冷凍機油組成物は、往復 動式、回転式、遠心式等の何れの形式の圧縮機にも使用可能である。

本発明の組成物を好適に用いることのできる冷凍サイクルの構成としては、代表的には、圧縮機、凝縮器、膨張機構および蒸発器、必要に応じて乾燥器を具備するものが例示される。

5

10

15

20

25

圧縮機としては、(1)冷凍機油を貯留する密閉容器内に、回転子と固定子からなるモータと、前記回転子に嵌着された回転軸と、この回転軸を介して前記モータに連結された圧縮機部とを収納し、前記圧縮機部より吐出された高圧冷媒ガスが密閉容器内に滞留する高圧容器方式の圧縮機、(2)冷凍機油を貯留する密閉容器内に、回転子と固定子からなるモータと、前記回転子に嵌着された回転軸と、この回転軸を介して前記モータに連結された圧縮機部とを収納し、前記圧縮機部より吐出された高圧冷媒ガスが密閉容器外へ直接排出される低圧容器方式の圧縮機、等が例示される。

モータ部の電機絶縁システム材料である絶縁フィルムとしては、ガラス転移点50℃以上の結晶性プラスチックフィルム、具体的には例えばポリエチレンテレフタレート、ポリフェニレンサルファイド、ポリエーテルエーテルケトン、ポリエチレンナフタレート、ポリアミドイミド、ポリイミドからなる群から選ばれる少なくとも一種の絶縁フィルム、あるいはガラス転移温度の低いフィルム上にガラス転移温度の高い樹脂層を被覆した複合フィルムが、引っ張り強度特性、電気絶縁特性の劣化現象が生じにくく、好ましく用いられる。また、モータ部に使用されるマグネットワイヤとしては、ガラス転移温度120℃以上のエナメル被覆、例えば、ポリエステル、ポリエステルイミド、ポリアミドおよびポリアミドイミド等の単一層、あるいはガラス転移温度の低い層を下層に、高い層を上層に複合被覆したエナメル被覆を有するものが好ましく用いられる。複合被覆したエナメル線としては、ポリエステルイミドを下層に、ポリアミドイミドを上層に被覆したもの(AI/EI)、ポリエステルを下層に、ボリアミドイミドを上層に被覆したもの(AI/EI)、ポリエステルを下層に、ボリアミドイミドを上層に被覆したもの(AI/EI)、ポリエステルを下層に、

ポリアミドイミドを上層に被覆したもの(AI/PE)等が挙げられる。

乾燥器に充填する乾燥剤としては、細孔径 3.3 オングストローム以下、25 の炭酸ガス分圧 250 mm H g における炭酸ガス吸収容量が、1.0 %以下であるケイ酸、アルミン酸アルカリ金属複合塩よりなる合成ゼオライトが好ましく用いられる。具体的には例えば、ユニオン昭和(株)製の商品名XH-9, XH-10, XH-11, XH-600等が挙げられる。

[実施例]

5

以下、実施例および比較例により本発明の内容を更に具体的に説明するが、本 発明はこれらの実施例に何等限定されるものではない。

10 実施例1~20および比較例1~13

実施例および比較例に用いた基油および添加剤は以下の通りである。これらを表 $1 \sim 8$ に示す通り配合し、実施例 $1 \sim 2$ 0 および比較例 $1 \sim 1$ 3 の試料油を調製した。得られた各試料油の性状(4 0 \mathbb{C} および 1 0 0 \mathbb{C} における動粘度、全酸価)を表 $1 \sim 8$ に示す。

15 [基油]

20

<u>基油1</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、n-ブタノールおよびn-ヘプタノールから得られるエステル

(エステル1:15質量%、エステル5:5質量%、エステル7:80質量%) <u>基油2:4</u> - シクロヘキセン-1 , 2 - ジカルボン酸、i - ブタノールおよびn - ヘプタノールから得られるエステル

(エステル2:26質量%、エステル6:2質量%、エステル7:72質量%) <u>基油3</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、n-ブタノールおよび2 -エチルヘキサノールから得られるエステル

(エステル3:13質量%、エステル5:6質量%、エステル8:81質量%)
 25 <u>基油4</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、i-ブタノールおよび2-エチルヘキサノールから得られるエステル

(エステル4:24質量%、エステル6:2質量%、エステル8:74質量%) <u>基油5</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、i-ブタノールおよび2 -エチルヘキサノールから得られるエステル

(エステル4:40質量%、エステル6:8質量%、エステル8:52質量%)

 <u>基油6</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸およびi-ブタノールから 得られるエステルと、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸および2-エ チルヘキサノールから得られるエステルの混合物

(エステル6:50質量%、エステル8:50質量%)

<u>基油7</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸およびn-ブタノールから

10 得られるエステル

(エステル5:100質量%)

<u>基油8</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸およびi-ブタノールから 得られるエステル

(エステル6:100質量%)

15 <u>基油9</u>: 4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸およびn-ヘプタノールから得られるエステル

(エステル7:100質量%)

<u>基油10</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸および2-エチルヘキサノールから得られるエステル

20 (エステル8:100質量%)

<u>基油11</u>: 4-シクロヘキセンー1, 2-ジカルボン酸、i-ブタノールおよび 3, 5, 5-トリメチルヘキサノールから得られるエステル

(エステル6:18質量%、エステル9:56質量%、エステル10:26質量%)

<u>基油12</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、i-ブタノールおよび

(エステル6:7質量%、エステル11:43質量%、エステル12:50質量%)

<u>基油13</u>:4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、n-ブタノールおよび i-デカノールから得られるエステル

(エステル5:20質量%、エステル13:47質量%、エステル14:33質量%)

5 <u>基油14</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、n-ブタノールおよびn-ヘ プタノールから得られるエステル

10

20

(エステル15:13質量%、エステル19:6質量%、エステル21:81質量%)

<u>基油15</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、i-ブタノールおよびn-ヘプタノールから得られるエステル

(エステル16:25質量%、エステル20:2質量%、エステル21:73質量%)

<u>基油16</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、n-ブタノールおよび2-エチルヘキサノールから得られるエステル

15 (エステル17:14質量%、エステル19:4質量%、エステル22:82質量%)

<u>基油17</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、i-ブタノールおよび2-エ チルヘキサノールから得られるエステル

(エステル18:23質量%、エステル20:4質量%、エステル22:73質量%)

<u>基油18</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、i-ブタノールおよび2-エ チルヘキサノールから得られるエステル

(エステル18:38質量%、エステル20:12質量%、エステル22:50 質量%)

25 <u>基油19</u>: 1, 2 -シグロヘキサンジカルボン酸およびi-ブタノールから得られるエステルと、1, 2 -シクロヘキサンジカルボン酸および2-エチルヘキサ

ノールから得られるエステルの混合物

(エステル20:50質量%、エステル22:50質量%)

<u>基油20</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸およびn-ブタノールから得られるエステル

5 (エステル19:100質量%)

<u>基油21</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸およびi-ブタノールから得られるエステル

(エステル20:100質量%)

<u>基油22</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸およびn-ヘプタノールから得

10 られるエステル

20

(エステル21:100質量%)

<u>基油23</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸および2-エチルヘキサノールから得られるエステル

(エステル22:100質量%)

15 <u>基油24</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、i-プタノールおよび3,5,5

(エステル20:18質量%、エステル23:56質量%、エステル24:26 質量%)

<u>基油25</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、i-ブタノールおよびi-ノナノールから得られるエステル

(エステル20:7質量%、エステル25:43質量%、エステル26:50質量%)

<u>基油26</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、n-ブタノールおよびi-デカノールから得られるエステル

25 (エステル19:20質量%、エステル27:47質量%、エステル28:33 質量%) <u>基油27</u>: 4-シクロヘキセン-1, 2-ジカルボン酸と、n-テトラデカノールおよびi-デカノールの混合アルコール(モル比=50:50)とのジエステル

基油 28:1, 2-シクロヘキサンジカルボン酸と、3, 5, 5-トリメチルヘキサノールおよび2-エチルヘキサノールの混合アルコール(モル比=50:50)とのジエステル

5

15

<u>基油29</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸と、3,5,5-トリメチルヘキサノールおよびシクロヘキサノールの混合アルコール(モル比=50:50) とのジェステル

10 <u>基油30</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸と、3,5,5-トリメチルヘ キサノールおよび2,6-ジメチルー4-ヘプタノールの混合アルコール (モル 比=50:50) とのジエステル

<u>基油31</u>:1,2-シクロヘキサンジカルボン酸と、n-ノナノールおよび2,6-ジメチルー4-ヘプタノールの混合アルコール (モル比=50:50) とのジエステル

「基油1~13におけるシクロヘキセンジカルボン酸エステル1~14]

20 x = x = x = x = 2 x = x = x = 2

 $x = x^2 \cdot x \cdot n - \alpha$ $x = x^2 \cdot x \cdot n - \alpha$ $x = x^2 \cdot x \cdot n - \alpha$ $x = x^2 \cdot x \cdot n - \alpha$ $x = x^2 \cdot x \cdot n - \alpha$ $x = x^2 \cdot x \cdot n - \alpha$ $x = x^2 \cdot x \cdot n - \alpha$

エステル9 $R^1: i-$ ブチル基、 $R^2: 3$, 5, 5-トリメチルヘキシル基

エステル 1.0 R¹: 3, 5, 5 - トリメチルヘキシル基、R²: 3, 5, 5 - ト

5 リメチルヘキシル基

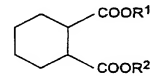
エステル11 $R^1: i-ブチル基、 R^2: i-ノニル基$

エステル12 $R^1: i-J=$ ル基、 $R^2: i-J=$ ル基

エステル13 $R^1: n-プチル基、 R^2: i-デシル基$

エステル 14 R^1 : $i-デシル基、 <math>R^2$: i-デシル基

10 [基油 1 4 ~ 2 6 におけるシクロヘキサンジカルボン酸エステル 1 5 ~ 2 8]



エステル 15 R¹: n - ブチル基、R²: n - ヘプチル基

エステル16 R^1 : $i-ブチル基、<math>R^2$: n-ヘプチル基

エステル17 $R^1: n-プチル基、 R^2: 2-エチルヘキシル基$

15 エステル 18 R¹: i-ブチル基、R²: 2-エチルヘキシル基

エステル19 $R^1: n-ブチル基$ 、 $R^2: n-ブチル基$

エステル21 $R^1: n- \wedge プチル基$ 、 $R^2: n- \wedge プチル基$

20 エステル 2 3 R^1 : $i - \vec{J}$ チル基、 R^2 : 3, 5, 5 - トリメチルヘキシル基

エステル24 $R^1:3,5,5-$ トリメチルヘキシル基、 $R^2:3,5,5-$ ト

リメチルヘキシル基

エステル25 $R^1: i-ブチル基、R^2: i-ノニル基$

エステル26 $R^1: i-J=$ ル基、 $R^2: i-J=$ ル基

エステル28 $R^1: i-デシル基、<math>R^2: i-デシル基$

[添加剤]

10

15

20

25

5 添加剤 1: グリシジルー2, 2ージメチルオクタノエート

添加剤2:トリクレジルホスフェート

次に、上記の各試料油について、以下に示す試験を行った。

(冷媒との相溶性試験)

JIS-K-2211「冷凍機油」の「冷媒との相溶性試験方法」に準拠して、 HFC134a冷媒40gに対して各試料油を10g配合し、冷媒と試料油が-10Cにおいて相互に溶解しあっているか、分離または白濁しているかを観察した。得られた結果を表 $1\sim8$ に示す。

(絶縁特性試験)

JIS-C-2101「電気絶縁油試験方法」に準拠して、25℃における各 試料油の体積抵抗率を測定した。得られた結果を表1~8に示す。

(熱·加水分解安定性試験 I)

含有水分量を1000ppmに調整した試料油90gをオートクレーブに秤取し、HFC134a冷媒10gと触媒(鉄、銅、アルミの各線)を封入したあと、200℃に加熱し、2週間後の試料油の外観、触媒の外観、試料油の体積抵抗率、試料油の全酸価を測定した。得られた結果を表1~8に示す。

(潤滑性試験)

ASTM D 2670 "FALEX WEAR TEST" に準拠して、試料油の温度100 ℃の条件下で、慣らし運転を1501 b荷重の下に1分行った後に、2501 b荷重の下に2 時間試験機を運転した。各試料油について試験後のテストジャーナル(ピン)の摩耗量を測定した。得られた結果を表 $1\sim8$ に示す。

(熱・加水分解安定性試験 II)

JIS K 2540に準拠して、50m1ビーカーに試料油30gを秤取し、アルミホイルでふたをした後、回転板の取り付けられた150℃恒温槽内に静置し、7日後の試料油の外観、40℃における動粘度、全酸価を測定した。得られた結果を表1、4、5、7に示す。

【表1】

5

			実施例 1	実施例 2	実施例3	実施例4	実施例 5
基油 (質量%)			1 (100)	2 (100)	3 (100)	4 (100)	5 (100)
添加剤 (質量%)		-	_	-	-	 -	
動粘度	40°C(mm²	/s)	10.5	10.3	16.5	15.1	12.8
	100°C(mn	n²/s)	3.0	2.5	3.2	3.0	2.7
全酸価(mgKOH/	'g)		0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
相溶性			相溶	相溶	相溶	相溶	相溶
体積抵抗率(Ω·cn	n)		1.2 × 10 ¹²	1.0 × 10 ¹²	1.5 × 10 ¹²	3.0 × 10 ¹²	1.0 × 10 ¹²
熱·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
性試験 I	触媒外観	Cu	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
		Fe	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
		Al	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率(Ω·cm)		1.0 × 10 ¹¹	5.5 × 10 ¹¹	2.5 × 10 ¹¹	7.0 × 10 ¹¹	4.2 × 10 ¹¹
	全酸価(mg	KOH/g)	1.25	0.90	0.35	0.30	0.32
FALEX試験	ピン摩耗量(mg)	17	18	22	21	24
熱·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
性試験Ⅱ	動粘度 40℃	(mm²/s)	15.9	15.4	25.0	22.5	18.9
	全酸価(mg	KOH/g)	1.57	1.32	1.45	1.28	1.56

【表2】

			実施例 6	実施例 7	実施例8
基油		· ····	6	4	4
(質量%)			(100)	(99.8)	(99)
添加剤			-	1	2
(質量%)			1	(0.2)	(1)
動粘度	40℃(mm²	/s)	13.3	15.1	15.1
	100℃(mm	² /s)	2.8	3.0	3.0
全酸価(mgKOH/	'g)		0.00	0.00	0.00
相溶性			相溶	相溶	相溶
体積抵抗率(Ω·cn	n)		2.8 × 10 ¹²	6.2 × 10 ¹¹	2.8 × 10 ¹²
熱·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし
性試験 I	触媒外観	Cu	光沢減少	変化なし	変化なし
		Fe	変化なし	変化なし	変化なし
		· Al	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率(Ω -cm)		3.9 × 10 ¹⁰	1.0 × 10 ¹²	4.8 × 10 ¹¹
全酸価(mgKOH/g)			0.69	0.05	0.52
FALEX試験	ピン摩耗量(mg)	25	20	9

【表 3】

			比較例 1	比較例 2	比較例3	比較例 4
基油			7	8	9	10
(質量%)			(100)	(100)	(100)	(100)
添加剤					_	-
(質量%)						
動粘度	40°C(mm	²/s)	6.7	9.1	11.0	17.7
	100°C(mm²/s)		1.9	2.1	2.7	3.4
全酸価(mgKOH/	′ g)		0.00	0.00	0.00	0.00
相溶性		77:7	相溶	相溶	相分離	相分離
体積抵抗率(Ω·cr	n)		1.7 × 10 ¹²	3.4 × 10 ¹¹	4.6 × 10 ¹²	8.9 × 10 ¹¹
熱·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
性試験 I	触媒外観	Cu	光沢減少	光沢減少	変化なし	変化なし
		Fe	黒化	一部黒化	変化なし	変化なし
		Al	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率(Ω·cm)		3.2 × 10 ¹⁰	2.5 × 10 ¹⁰	6.8 × 10 ¹¹	4.8 × 10 ¹⁰
	全酸価(mgKOH/g)		2.33	1.18	1.36	0.30
FALEX試験	ピン摩耗量(mg)		28	30	17	24

5 【表4】

			実施例9	実施例 10	英施例 11
基油			11	12	13
(質量%)			(100)	(100)	(100)
添加剤			~_	-	-
(質量%)					
動粘度	40°C(mm²	/s)	15.3	16.5	11.9
	100℃(mm	n²/s)	3.0	3.3	2.7
全酸価(mgKOH/	'g)		0.00	0.00	0.00
相溶性			相溶	相溶	相溶
体積抵抗率(Ω·cn	n)		9.9 × 10 ¹²	9.0 × 10 ¹²	1.8 × 10 ¹³
熱·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし
性試験 I	触媒外観	Cu	変化なし	変化なし	変化なし
	i	Fe	変化なし	変化なし	変化なし
		AI	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率	(Ω·cm)	1.8 × 10 ¹²	2.0 × 10 ¹²	3.6 × 10 ¹²
	全酸価(mg	KOH/g)	0.45	0.39	0.69
FALEX試験	ピン摩耗量(mg)	15	.14	19
熟·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし
性試験II	動粘度 40℃	(mm²/s)	23.2	24.5	18.1
	全酸価(mg	KOH/g)	1.61	1.38	1.29

【表5】

			実施例 12	实施例 13	実施例 14	奥施例 15	実施例 16
基油 (質量%)		14 (100)	15 (100)	16 (100)	17 (100)	18 (100)	
添加剤 (質量%)			-	-	-	-	-
動粘度	40°C(mm	²/s)	11.0	10.9	17.0	15.6	12.7
	100℃(mr	n²/s)	3.1	2.6	3.3	3.1	2.7
全酸価(mgKOH/	' g)		0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
相溶性			相溶	相溶	相溶	相溶	相溶
体積抵抗率(Ω·cm)		6.5 × 10 ¹²	7.0 × 10 ¹²	8.7 × 10 ¹²	4.9 × 10 ¹³	2.9 × 10 ¹³	
熱・加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
性試験 I	触媒外観	Cu	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
		Fe	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
		Al	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率(Ω-cm)		9.2 × 10 ¹¹	1.1 × 10 ¹²	2.5 × 10 ¹²	5.6 × 10 ¹²	4.9 × 10 ¹²
	全酸価(mg	KOH/g)	1.09	0.81	0.31	0.39	0.29
FALEX試験	ピン摩耗量(mg)		22	21	18	17	23
热·加水分解安定	試料油外額		変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
性試験II	動粘度 40°0	(mm²/s)	12.0	12.1	18.9	17.1	13.8
	全酸価(mg	KOH/g)	3.05	3.47	3.29	3.15	3.54

【表6】

			実施例 17	比較例 5	比較例 6	比較例7	比較例8
基油	•		19	20	21	22	23
(質量%)			(100)	(100)	(100)	(100)	(100)
添加剤		-	-	_	_	-	_
(質量%)			j		}		
動粘度	40℃(mm	²/s)	14.1	7.2	9.8	11.8	18.2
	100°C(m	m²/s)	2.9	2.0	2.2	2.8	3.4
全酸価(mgKOH/g)		0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	
相溶性			相溶	相溶	相溶	相分離	相分離
体積抵抗率(Ω・	cm)		3.1×10^{13}	5.8 × 10 ¹²	9.1 × 10 ¹¹	1.0 × 10 ¹³	9.7 × 10 ¹²
熱·加水分解安	定試料油外包	₹	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
性試験 I	触媒外観	Cu	光沢減少	光沢減少	光沢減少	変化なし	変化なし
		Fe	変化なし	黒化	一部黒化	変化なし	変化なし
		Al	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率	体積抵抗率(Ω·cm)		9.1 × 10 ¹⁰	7.5 × 10 ¹⁰	8.7 × 10 ¹¹	2.8 × 10 ¹²
	全酸価(mg	全酸価(mgKOH/g)		2.15	. 1.23	1.59	0.28
FALEX試験	ピン摩耗量	(mg)	25	32	29	21	19

【表7】

			実施例 18	突施例 19	実施例 20
基油		•	24	25	26
(質量%)			(100)	(100)	(100)
添加剤 (質量%)			-	-	-
動粘度	40℃(mm²	/s)	12.6	17.2	12.5
	100°C(mm	1 ² /s)	2.7	3.4	2.8
全酸価(mgKOH/	(g)		0.00	0.00	0.00
相溶性			相溶	相溶	相溶
体積抵抗率(Ω·cn	n)		2.8 × 10 ¹³	7.0 × 10 ¹³	3.5 × 10 ¹³
熱・加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし
性試験I	触媒外観	Cu	変化なし	変化なし	変化なし
		Fe	変化なし	変化なし	変化なし
		AI	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率	(Ω·cm)	4.5 × 10 ¹²	1.2 × 10 ¹³	6.7 × 10 ¹²
-	全酸価(mg	KOH/g)	0.39	0.41	0.53
FALEX試験	ピン摩耗量(mg)	18	16	18
熟·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし
性試験 II	動粘度 40℃	(mm²/s)	14.0	18.5	13.9
	全酸価(mg	KOH/g)	3.32	3.12	2.98

【表8】

			比較例 9	比較例 10	比較例 11	比較例 12	比較例 13
基油(質量%)		27 (100)	28 (100)	29 (100)	30 (100)	31 (100)	
添加剤 (質量%)		-	-	-	-	-	
動粘度	40℃(mm	²/s)	28.4	23.2	135.7	27.0	21.0
	100°C(mr	n²/s)	5.2	4.1	9.2	4.6	4.1
全酸価(mgKOH/	/g)		0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
相溶性		相分離	相分離	相分離	相分離	相分離	
体積抵抗率(Ω·cr	n)		1.5 × 10 ¹³	3.8 × 10 ¹³	4.1 × 10 ¹³	5.2 × 10 ¹³	5.6 × 10 ¹³
熱·加水分解安定	試料油外観		変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
性試験 I	触媒外観	Cu	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
		Fe	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
		Al	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
	体積抵抗率(Ω·cm)		5.3 × 10 ¹²	2.0 × 10 ¹²	4.9 × 10 ¹²	3.1 × 10 ¹²	1.8 × 10 ¹²
	全酸価(mg	全酸価(mgKOH/g)		0.48	0.39	0.56	0.98
FALEX試験	ピン摩耗量	(mg)	16	22	28	20	19

表1~8に示した結果から明らかなように、本発明の冷凍機油組成物である実施例1~20の試料油は、HFC冷媒と共に用いた場合に、動粘度、冷媒相溶性、電気絶縁性、耐加水分解性、熱安定性および潤滑性の全ての性能がバランスよく優れていた。

また、表2に示した結果から明らかなように、添加剤としてグリシジルエステル型エポキシ化合物を用いた場合にはより熱・加水分解安定性に優れ、リン化合物を用いた場合はより潤滑性に優れることが分かった。

産業上の利用可能性

5

10 以上説明したように、本発明の冷凍機油組成物によれば、HFC冷媒および二酸化炭素やハイドロカーボンなどの自然系冷媒と共に用いた場合に、潤滑性、冷媒相溶性、熱・加水分解安定性、電気絶縁性等に優れるとともに冷凍システムの高効率化を達成することが可能となる。

請求の範囲

1. 脂環式環および下記一般式(1)

 $-COOR^{1} \qquad (1)$

5 (上記式中、R¹は炭素数1~18のアルキル基を表す。)

で表されるエステル基を 2 個有し、かつ該エステル基の 2 個が脂環式環上の互い に隣接する炭素原子に結合した脂環式ジカルボン酸エステル化合物であって、

アルコール成分として、以下に示す(a)および(b)

- (a) 炭素数 1~5の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも1つのアルコール
- (b) 炭素数 6~18の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも1つのアルコール

を用いて得られた脂環式ジカルボン酸エステル化合物、

を含有する冷凍機油組成物。

10

20

- 2. 前記脂肪族アルコール(a)が、nーブタノールおよびnーペンタノールからなる群から選ばれる少なくとも1つのアルコールである、請求項1に記載の冷凍機油組成物。
 - 3. 前記脂肪族アルコール (a) が、iso-ブタノールおよびiso-ベンタノールからなる群から選ばれる少なくとも1つのアルコールである、請求項1に記載の冷凍機油組成物。
 - 4. 前記脂肪族アルコール (b) が、炭素数 $6 \sim 12$ の脂肪族アルコールからなる群から選ばれる少なくとも 1 つのアルコールである、請求項 $1 \sim 3$ のうちのいずれか一項に記載の冷凍機油組成物。
- 5. 前記脂肪族アルコール (b) が、炭素数 7~9の脂肪族アルコールからなる 25 群から選ばれる少なくとも1つのアルコールである、請求項1~3のうちのいず れか一項に記載の冷凍機油組成物。

6. 前記アルコール成分として用いられた前記脂肪族アルコール (a) と前記脂肪族アルコール (b) との比 (モル比)が1:99~99:1である、請求項1~5のうちのいずれか一項に記載の冷凍機油組成物。

7. エポキシ化合物を更に含有する、請求項 $1 \sim 6$ のうちのいずれか一項に記載の冷凍機油組成物。

5

- 8. 前記エポキシ化合物が、フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物、グリシジルエステル型エポキシ化合物、脂環式エポキシ化合物およびエポキシ化脂肪酸モノエステルからなる群から選択される少なくとも1つの化合物である、請求項7に記載の冷凍機油組成物。
- 10 9. 前記エポキシ化合物が、グリシジルエステル型エポキシ化合物および脂環式 エポキシ化合物からなる群から選択される少なくとも1つの化合物である、請求 項7に記載の冷凍機油組成物。
 - 10. リン化合物を更に含有する、請求項1~9のうちのいずれか一項に記載の冷凍機油組成物。
- 15 11.請求項1~10のうちのいずれか一項に記載の冷凍機油組成物と、非塩素 含有フロンとを含有する冷凍機用流体組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04465

A. CLASSI Int.(A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl7. Cl0M105/36 // Cl0M30:00, Cl0M40:30							
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	SEARCHED							
Int.(cumentation searched (classification system followed b C1 ⁷ . C10M105/36, C10M40:30							
	on searched other than minimum documentation to the							
	ta base consulted during the international search (name L (QUESTEL)	of data base and, where practicable, sea	rch terms used)					
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
A	WO, 97/21792, Al (New Japan Che 12 December, 1996 (12.12.96), Claims; implementation example & JP, 9-221690, A	mical Co., Ltd.),	1-11					
А	JP, 8-134481, A (Matsushita Electric Ind. Co., Ltd.), 28 May, 1996 (28.05.96), Claims; Columns 3 to 4; implementation example (Family: none)							
А	EP, 449406, A1 (TONEN CORPORATI 31 January, 1991 (31.01.91) & JP, 3-252497, A & US, 51850	1-11						
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date or understand the principle or theory underlying the invention date of comment which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited understand the principle or theory underlying the invention can considered novel or cannot be considered to involve an invention can considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention can considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed document of particular relevance; the claimed invention can considered to involve an inventive step when the document is taken alone considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention can considered novel or cannot be considered novel								
Date of the 02	actual completion of the international search October, 2000 (02.10.00)	Date of mailing of the international sea 17 October, 2000 (1	rch report 7.10.00)					
Name and s Jap	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer						
Facsimile I	No.	Telephone No.						

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))								
Int. Cl 7.	Int. C17. C10M105/36 // C10N30:00, C10N40:30							
B. 調査を行	テった分野							
	b小限資料(国際特許分類(IPC))							
Int C17	C10M105/36 , C10N40:30							
1110.01	C10N1105/ 50 , C10N10-00							
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの							
1								
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	•					
WPI	/L (QUESTEL)							
			· .					
	ると認められる文献							
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・きけ、その関連する傍所の表示	関連する 請求の範囲の番号					
A	WO, 97/21792, A1 (新日本理化株式会社		1-11					
"	特許請求の範囲、実施例	J 12. 12/J. 1300 (12. 12. 30)						
	& JP, 9-221690, A							
	TO 0 104401 4/W T # 10 7 # 15 - 10 A	(1) 00 EB 1006(00 05 06)						
A	JP,8-134481,A(松下電器産業株式会社 特許請求の範囲、第3-4欄、実施		1-11					
	行时间水沙地四、另 5 一 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	(1) (1) (2) (2)						
Α .	EP, 449406, A1 (東燃株式会社) 31.1月.	1991 (31. 01. 91)	1-11					
	& JP, 3-252497, A & US, 5185092, A							
□ C欄の続	 きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。					
			77.00					
. 317102-4104	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	された文献であって					
もの		出願と矛盾するものではなく、多						
	願日前の出願または特許であるが、国際出願日 公寿されたもの	の理解のために引用するもの 「Y」特に関連のある文献であって	S該文献のみで発明					
	以後に公安されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの							
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以								
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの								
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献								
国際調査を完了した日 02.10.00 国際調査報告の発送 7.10.00								
	02.10.00	17.10.00						
	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4V 9155					
1	国特許庁(I S A / J P) 郵便番号 1 0 0 - 8 9 1 5	藤原 浩子						
	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3483					